Dispersionen steifkettiger, konjugierter Polymere, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung zur Herstellung elektronischer Bauelemente

#### **Technisches Gebiet**

5

Die vorliegende Erfindung betrifft Dispersionen steifkettiger, konjugierter Polymere, ein Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung zur Herstellung elektronischer Bauelemente.

Insbesondere betrifft die Erfindung die Herstellung verarbeitungsfähiger Dispersionen solcher Polymere, deren Teilchengröße im Nanometerbereich liegt und die in elektronischen Bauelementen, wie z.B. Feldeffekttransistoren, organischen Leuchtdioden oder photovoltaischen Zellen, als aktive Materialien verwendet werden können.

#### Hintergrund der Erfindung

- Steifkettige, konjugierte Polymere sind insbesondere wegen ihrer halbleitenden Eigenschaften als aktive Materialien für elektronische Bauelemente von Interesse. Dazu zählen unter anderen aromatische heterocyclische Leiterpolymere, wie z.B. Poly(benzobisimidazobenzo-phenanthrolin) (BBL); Polychinoline, Polybenzthiazole, Polybenzimidazole, Polyheterodiazole.
- Solche Polymere, die im Idealfall Stäbchengestalt aufweisen, sind normalerweise in üblichen organischen Lösemitteln, wie auch in Wasser und in wässrigen Lösemitteln bzw. Lösemittelgemischen, vollkommen unlöslich. Trotz ihrer interessanten mechanischen und elektrischen Eigenschaften, die sich aus der nahezu parallelen Anordnung der stäbchenförmigen, konjugierten Moleküle im Festkörper ableiten, wie ihrer hohen
   Thermostabilität, guten mechanischen Festigkeit und ihres halbleitenden Charakters, konnten sich diese bisher für technisch relevante Produkte nicht durchsetzen. Der Grund kann darin gesehen werden, dass sie nur in konzentrierten Säuren, wie z.B.
   Schwefelsäure, Methansulfonsäure, oder auch durch Komplexierung mit Lewis-Säuren

(Nitroalkan/Lewis-Säure-Gemische; S. A. Jenekhe, P. O. Johnson, Macromolecules 1990, 23, 4419 – 4429) ausreichend löslich sind und eine Verarbeitung aus diesen Lösungen technisch nicht praktikabel ist.

Es ist jedoch zu erwarten, dass diese steifkettigen, konjugierten Polymere aufgrund ihrer stäbchenförmigen Anordnung und ihrer halbleitenden Eigenschaften im Festkörper interessante elektronische Eigenschaften zeigen.

#### Stand der Technik

20

25

Kürzlich publizierten Jenekhe et al. Ergebnisse zu einem Dünn-Schicht-Transistor, der als aktive Schicht das Leiterpolymer Poly(benzobisimidazobenzo-phenanthrolin) (BBL) enthielt (A. Babel, S. A. Jenekhe, Adv. Mater. 2002,14, 371-374). Es konnte nachgewiesen werden, dass es mit diesem Material möglich ist, erstmalig einen nhalbleitenden Polymertransistor mit Elektronenbeweglichkeiten bis zu 5 x 10<sup>-4</sup> cm²/Vs herzustellen. Dieses ließ sich jedoch nur durch ein sehr aufwendiges, technisch wenig praktikables Schichtbildungsverfahren realisieren. Dabei wurde das steifkettige BBL in Methansulfonsäure gelöst, um daraus mittels Spin-coating dünne Schichten herzustellen. Erst durch komplizierte Waschvorgänge (Behandlung mit 10%-iger Triethylamin-Lösung in Ethanol, Waschen mit Wasser und Trocknen im Vakuum bei 60°C) lässt sich dann die erhaltene aktive Schicht verwenden. Im Labormaßstab ist diese Vorgehensweise noch praktikabel, nicht jedoch für technische Verfahren.

Eine Löslichkeit der oben beschriebenen steifkettigen, konjugierten Polymere in üblichen organischen Lösemitteln, wie Chloroform, Toluen, Xylen u.a., kann ggf. zwar durch laterale Substitution mit z.B. Alkyl-, Alkoxy- oder Dialkylaminogruppen erreicht werden. Dafür ist jedoch in der überwiegenden Zahl der Polymersynthesen ein deutlich höherer Syntheseaufwand erforderlich. In vielen Fällen ist die Substitution auch nur eingeschränkt möglich (z.B. im Fall von BBL). Außerdem können laterale Substitutionen die elektronischen Eigenschaften negativ beeinflussen. Das Löslichmachen eines steifkettigen, konjugierten Polymers durch Einführung lateraler Substituenten in die Polymerstruktur stellt deshalb in der Regel keinen praktikablen oder vorteilhaften Weg zur Herstellung verarbeitungsfähiger Lösungen oder Dispersionen dieser Materialien dar.

#### Zusammenfassung der Erfindung

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zu Grunde, ein Verfahren bereitzustellen, durch das steifkettige, konjugierte Polymere, die in organischen Lösemitteln unlöslich sind, in eine Form überführt werden können, in der sie praktisch verarbeitbar sind und die sich insbesondere zur Herstellung dünner Filme dieser Polymere eignet.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch ein Verfahren zur Herstellung einer Dispersion eines steifkettigen, konjugierten, in organischen Lösemitteln unlöslichen Polymers in einem wässrigen oder organischen oder wässrig-organischen Dispersionsmedium, umfassend die Stufen: (a) Herstellen einer Lösung des Polymers in einer starken Säure oder in einem flüssigen Gemisch, das eine Lewis-Säure enthält; und (b) Einbringen der in der Stufe a) hergestellten Lösung in eine wässrige Tensid-Lösung, so dass eine Dispersion des Polymers entsteht.

Erfindungsgemäß wird dadurch eine Dispersion eines steifkettigen, konjugierten, in organischen Lösemitteln unlöslichen Polymers in einem wässrigen oder organischen oder wässrig-organischen Dispersionsmedium bereitgestellt, wobei die Größe der dispergierten Polymerteilchen im Bereich von 10 bis 800 nm liegt.

Des Weiteren umfasst die Erfindung die Verwendung einer solchen Dispersion zur Herstellung eines dünnen Films eines steifkettigen, konjugierten Polymers und zur Herstellung eines elektronischen Bauelements.

#### 20 Kurze Beschreibung der Zeichnungen

Fig. 1 zeigt eine rasterelektronische Aufnahme eines dünnen Films aus BBL-Teilchen auf Al (BBL-Teilchen in 0,1%-iger Tensid/Wasserlösung, Feststoffgehalt 1%).

Fig. 2 zeigt eine rasterelektronische Aufnahme eines dünnen Films aus BBL-Teilchen auf Al (BBL-Teilchen in 1%-iger Tensid/Wasserlösung, Feststoffgehalt 1%).

Fig. 3 zeigt eine rasterelektronische Aufnahme eines dünnen Films aus BBL-Teilchen auf Al (BBL-Teilchen in 0,1%-iger Tensid/THF-Lösung, Feststoffgehalt 1%).

Fig. 4 zeigt eine Aufnahme eines Films wie in Fig. 3 gezeigt in vergrößerter Darstellung.

Fig. 5 zeigt die Kennlinien eines organischen Feldeffekttransistors (OFET), der unter Verwendung einer erfindungsgemäßen Dispersion von Poly(benzobisimidazobenzophenanthrolin) (BBL)-Teilchen hergestellt wurde.

### Beschreibung bevorzugter Ausführungsformen der Erfindung

Bei den in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Polymeren handelt es sich um steifkettige, konjugierte Polymere, die in organischen Lösemitteln, insbesondere in üblichen organischen Lösemitteln, wie Chloroform, Toluen oder Xylen, unlöslich sind.

Zu den in dem erfindungsgemäßen Verfahren einsetzbaren steifkettigen, konjugierten Polymeren gehören insbesondere aromatische heterocyclische Leiterpolymere, Polychinoline, Polybenzthiazole, Polybenzimidazole, Polyheterodiazole und Gemische davon.

Die Strukturformeln typischer Polyheterodiazole (Formel (I)), Polychinoline (Formel (II)) und Polybenzthiazole bzw. Polybenzimidazole (Formel (III) sind nachfolgend dargestellt:

$$R^{l}$$
 $R^{l}$ 
 $R^{l}$ 
 $R^{l}$ 
 $R^{l}$ 

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ \hline & & & \\ \hline & & & \\ \hline & & & \\ \end{array}$$

25

Darin steht R' jeweils für einen zweiwertigen aromatischen oder heteroaromatischen Rest; R für eine Aryl- oder Aralkylgruppe; X für N-Alkyl, N-Aryl, O, S oder SO<sub>2</sub>; und Y unabhängig für N-H, N-Alkyl, N-Aryl, O oder S.

Insbesondere eignet sich das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von Dispersionen von Poly(benzobisimidazbenzo-phenanthrolin) (BBL), dessen Struktur in der Formel (IV) gezeigt ist.

Die in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Polymere besitzen bei Raumtemperatur typischerweise intrinsische Viskositäten in Methansulfonsäure von 1,3 bis 6 dl/g, bevorzugt 1,5 bis 3 dl/g.

Das Dispersionsmedium der nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Dispersionen ist ein wässriges oder organisches oder wässrig-organisches Dispersionsmedium. Demnach besteht das Dispersionsmedium im Wesentlichen aus Wasser oder einem organischen Lösemittel, wie z.B. Chloroform, Toluen, Xylen, Tetrahydrofuran (THF) oder Cyklohexanol. Das Dispersionsmedium kann auch aus einem Gemisch aus Wasser und einem mit Wasser mischbaren organischen Lösemittel bestehen. Insbesondere ist das Dispersionsmedium im Wesentlichen frei von Substanzen, die die Verarbeitung der Dispersion, insbesondere im technischen Maßstab, wesentlich erschweren. Zu solchen Substanzen gehören insbesondere starke Säuren, stark korrosive Substanzen oder stark toxische Substanzen. Demgemäß sind die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Dispersionen insbesondere in üblichen Verfahren zur Herstellung dünner Polymerfilme verarbeitbar.

In der ersten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das Polymer in einer starken Säure oder in einem flüssigen Gemisch, das eine Lewis-Säure enthält, gelöst. Die starke Säure ist bevorzugt Methansulfonsäure oder konzentrierte Schwefelsäure oder ein Gemisch davon. Das Gemisch, das eine Lewis-Säure enthält, ist bevorzugt ein Gemisch einer Lewis-Säure mit einem Nitroalkan oder einem Nitroaromaten, wie Nitromethan oder Nitrobenzol. Die Lewis-Säure ist bevorzugt GaCl, AlCl<sub>3</sub>, FeCl<sub>3</sub>, oder SbCl<sub>3</sub>. Der Gehalt der Lewis-Säure in dem Gemisch beträgt bevorzugt 30 bis 90 Gew.-%.

Die Konzentration des Polymers in der in der ersten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens hergestellten Lösung beträgt typischerweise 0,1 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 2 Gew.-%.

In der zweiten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird die in der ersten Stufe hergestellte Lösung in eine wässrige Tensidlösung eingebracht. Dies geschieht so, dass das Polymer dabei eine Dispersion bildet. Zur Bildung einer stabilen Dispersion wird das Einbringen der Lösung des Polymers in die wässrige Tensidlösung bevorzugt unter Einwirkung von Ultraschall durchgeführt. Hierzu eignen sich insbesondere handelsübliche Ultraschallhomogenisatoren.

Als Tenside eignen sich Ethoxylate und Polyethylenglykole und insbesondere Fettamin-Oxethylate. Diese sind grundsätzlich basischer Natur.

Die in der zweiten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens erhaltene Dispersion des steifkettigen, konjugierten Polymers enthält das in der ersten Stufe eingesetzte Lösemittel (starke Säure oder flüssiges Gemisch, das eine Lewis-Säure enthält) nur noch in stark verdünnter Form. Dennoch wird grundsätzlich bevorzugt, anschließend noch folgende Stufen durchzuführen: Abtrennen des dispersen Polymers von der flüssigen
Phase der in der zweiten Stufe erhaltenen Dispersion; Waschen des abgetrennten Polymers und Redispergieren des gewaschenen Polymers in einer wässrigen oder organischen Tensidlösung.

Das Abtrennen des dispersen Polymers kann insbesondere durch Zentrifugieren und Abdekantieren der überstehenden Lösung erfolgen. Das abgetrennte Polymer (Zentrifugat) kann dann in Wasser wiederaufgenommen werden, um es zu waschen. Dieser Vorgang (Zentrifugieren und Wiederaufnehmen in Wasser) wird bevorzugt so lange wiederholt, bis der pH-Wert der überstehenden Lösung neutral ist.

Nach dem Waschen wird das disperse Polymer in einer wässrigen oder organischen Tensidlösung redispergiert. Auch dieses Redispergieren erfolgt bevorzugt unter Einwirkung von Ultraschall. Als Dispersionsmedium eignet sich insbesondere eine Lösung

30

eines der voranstehend erwähnten Tenside in Wasser oder In einem organischen Lösemittel, wie Chloroform, Toluol, Tetrahýdrofuran oder Cyklohexanon, oder in einem Gemisch aus Wasser und einem in Wasser löslichen organischen Lösemittel, wie Tetrahydrofuran. Die Konzentration der in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Tensidlösungen beträgt bevorzugt jeweils 0,01 bis 5 Gew.-%, mehr bevorzugt 0,05 bis 2 Gew.-%.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren wird eine Dispersion eines steifkettigen, konjugierten, in organischen Lösemitteln unlöslichen Polymers in einem wässrigen oder organischen oder wässrig-organischen Dispersionsmedium bereitgestellt, wobei die Größe der dispergierten Polymerteilchen im Bereich von 10 bis 800 nm, bevorzugt 10 bis 100 nm, liegt. Das Dispersionsmedium besteht dabei, abgesehen von darin enthaltenen Tensiden, im Wesentlichen aus Wasser oder einem organischen Lösemittel, wie z.B. Chloroform, Toluol, Tetrahydrofuran oder Cyklohexanon, oder aus einem Gemisch aus Wasser und einem mit Wasser mischbaren organischen Lösemittel, wie z.B. Tetrahydrofuran. Insbesondere ist das Dispersionsmedium der erfindungsgemäßen Dispersionen frei von Substanzen, die die technische Verarbeitung der Dispersion zur Herstellung dünner Filme steifkettiger, konjugierter Polymere wesentlich erschweren, wie z.B. starke Säuren.

Die erfindungsgemäßen stabilen Dispersionen eignen sich demgemäß insbesondere zur Herstellung dünner Schichten durch Drop-casting oder Spin-coating Prozesse. Solche dünnen Schichten können insbesondere als aktive Ladungsträgerschichten in elektronischen Bauelementen, wie z.B. Feldeffekttransistoren, organischen Leuchtdioden oder photovoltaischen Zellen, eingesetzt werden.

#### <u>Beispiele</u>

0

15

20

Nachfolgend wird die Erfindung anhand von Herstellungs- und Anwendungssbeispielen näher erläutert. Die Synthese des dabei eingesetzten Leiterpolymeren Poly(benzobis-imidazobenzo-phenanthrolin) (BBL) mit entsprechendem Endcapping erfolgte analog der Literaturvorschrift von Arnhold et al. (F. E. Arnold, R. L. van Deusen, Macromolecules 1969, 2, 497-502). Prozentangaben beziehen sich, soweit nichts anderes angegeben ist, auf Gewichtsprozente.

25

#### Herstellung stabiler wässriger und organischer Dispersionen

Zunächst wurde eine 1 %-ige (Gewichtsprozent) BBL-Lösung in Methansulfonsäure hergestellt. Dazu wurden 100 mg des BBL in 10 g Methansulfonsäure gelöst. Außerdem wurde eine wässrige 1 %-ige Tensidlösung mit T150 realisiert. Bei T150 handelt es sich um ein grenzflächenaktives Genamin (Hoechst) aus der Reihe der Talgfettamin-Oxethylate mit 15 Molekülen Ethylenoxid je Molekül Talgfettamin. In 100 ml dieser Tensidlösung wurden dann unter Beschallung mit dem Ultaschall-Homogenisator HD 2200 (HF-Leistung 200 W; HF-Frequenz 20 kHz) mit maximaler Leistung innerhalb von 4 min mit einer Pipette langsam die BBL-Methansulfonsäurelösung eingebracht. Anschließend wurde die Lösung noch weitere 4 min beschallt. Die so erhaltene Dispersion wurde zentrifugiert (45 min; 4500 Umdrehungen/min). Das Zentrifugat wurde von der überstehenden Lösung abdekantiert und wiederholt in Wasser aufgenommen und wieder zentrifugiert. Dieses Verfahren wurde solange wiederholt, bis der pH-Wert der Waschlösungen neutral war (zirka 4 – 6 Mal). Das Zentrifugat wurde erneut in einer Wasser/Tensid-Lösung (10 ml einer 1 %-igen bzw. 0.1 %-igen Lösung von T150 in Wasser) unter Ultraschallbehandlung mit maximaler Leistung redispergiert (4 min Ultraschall). Daraus resultieren stabile Dispersionen mit Teilchengrößen im Bereich von 15 bis 100 nm.

#### Redispersion in Tetrahydrofuran

In diesem Fall wurde das neutral gewaschene Zentrifugat in einer Tetrahydrofuran/Tensid-Lösung (10 ml einer 0.1 %-igen Lösung von T150 in Tetrahydrofuran) unter Ultraschallbehandlung redispergiert (4 min Ultraschall, maximale Leistung). Daraus resultieren auch stabile organische Dispersionen mit Teilchengrößen im Bereich von < 100 nm.

#### Charakterisierung der Teilchen

Die durchschnittlichen Teilchengrößen wurden mittels Ultrazentrifuge bestimmt und durch rasterelektronische Aufnahmen bestätigt. Die rasterelektronischen Aufnahmen erfolgten mit einem Gerät des Typs JSM6330F der Firma Joel. Die Probenpräparation wurde folgendermaßen durchgeführt: Ein Objektträger wurde mit der entsprechenden

Probe durch Auftropfen beschichtet und anschließend wurde eine 4 nm dicke Schicht Platin aufgesputtert. Die so präparierte Probe wurde bei einer Beschleunigungsspannung von 5 kV untersucht.

Die Ergebnisse für erfindungsgemäße Dispersionen in verschiedenen Dispersionsmedien sind in Tabelle 1 zusammengefasst.

Tabelle 1

Durchschnittliche Teilchengrößen für Proben erfindungsgemäßer Dispersionen von Poly(benzobisimidazobenzo-phenanthrolin) (BBL) in verschiedenen Dispersionsmedien (Feststoffgehalt jeweils 1%)

Probe Nr.	Dispersionsmedium	durchschnittliche Teil- chengröße	siehe Fi- gur(en)	
1	0,1%-ige Tensid/Wasserlösung	25 – 50 nm	1	
2	1%-ige Tensid/Wasserlösung	15 – 30 nm	2	
3	0,1%-ige Tensid/THF-Lösung	25 – 50 nm	3, 4	

#### Aufbau eines organischen Feldeffekttransistors (n-type)

Aktive Ladungsträgerschichten in elektronischen Bauelementen mit Schichtdicken von 800 bis 15 nm (begrenzt durch die Partikelgröße), wie z.B. in einem organischer Feldeffekttransistor (OFET), wurden durch Tropfen oder auch Spin-coating der stabilen wässrigen Dispersionen mit Feststoffgehalten von 10 bis 0,5 % sowie Tensidgehalten von 10 bis 0,05 % und anschließendem Trocknen der Schicht realisiert.

Es wurden Feldeffekttransistoren in Bottom-Gate Struktur aufgebaut. Die verwendeten OFET-Strukturen waren wie folgt gekennzeichnet: Source-Drain (Aluminium) Abstand: 20 µm, W/L-Verhältnis: 360, Gateschichtdicke (SiO<sub>2</sub>): 500 nm.

Die wässrige 1 %-ige tensidhaltige Dispersion mit einem Feststoffgehalt von 1 % an Poly(benzobisimidazobenzo-phenanthrolin) (BBL)-Teilchen (Tabelle 1, Probe Nr. 2) wurde in einer Glove-Box auf eine Transistorstruktur aufgetropft und anschließend zum Entfernen des Wassers 2 Stunden bei 110°C getempert.

Die Kennlinien einer so erhaltenen OFET-Struktur mit Poly(benzobisimidazobenzophenanthrolin) (BBL)-Teilchen sind in Figur 5 gezeigt. Diese zeigen einen deutlichen Feldeffekt (Fig. 5) und ein Sättigungsverhalten, aus denen dann die Ladungsträgerbeweglichkeiten bestimmt wurden.

Aus dem Kennlinienfeld des OFETs mit Poly(benzobisimidazobenzo-phenanthrolin) (BBL)-Teilchen wurde eine Ladungsträgermobilität von maximal 1,2 x 10<sup>-5</sup> cm<sup>2</sup>/Vs berechnet.

15

20

# PATENTANSPRÜCHE

- 1. Verfahren zur Herstellung einer Dispersion eines steifkettigen, konjugierten, in organischen Lösungsmitteln unlöslichen Polymers in einem wässrigen oder organischen oder wässrig-organischen Dispersionsmedium, umfassend die Stufen:
  - a) Herstellen einer Lösung des Polymers in einer starken Säure oder in einem flüssigen Gemisch, das eine Lewis-Säure enthält; und
  - b) Einbringen der in der Stufe a) hergestellten Lösung in eine wässrige Tensid-Lösung, so dass eine Dispersion des Polymers entsteht.
- Verfahren nach Anspruch 1, wobei nach der Stufe b) des Weiteren folgende Stufen durchgeführt werden:
  - Abtrennen des dispersen Polymers von der flüssigen Phase der in der Stufe
     b) erhaltenen Dispersion;
  - d) Waschen des abgetrennten Polymers;
  - e) Redispergieren des gewaschenen Polymers in einer wässrigen oder organischen Tensid-Lösung.
    - 3. Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei die Stufe b) und ggf. die Stufe e) unter Einwirkung von Ultraschall durchgeführt wird.
    - 4. Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei das steifkettige, konjugierte Polymer ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus aromatischen heterocyclischen Leiterpolymeren, Polychinolinen, Polybenzthiazolen, Polybenzimidazolen, Polyheterodiazolen und Gemischen davon.
    - 5. Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei das steifkettige, konjugierte Polymer Poly(benzobisimidazobenzo-phenanthrolin) (BBL) ist.

20

- 6. Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei die in der Stufe a) eingesetzte starke Säure Methansulfonsäure oder konzentrierte Schwefelsäure ist.
- 7. Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei in der Stufe a) eine Lösung des Polymers in einem Nitroalkan/Lewis-Säure-Gemische hergestellt wird.
- 8. Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei das in der Stufe b) bzw. in der Stufe e) eingesetzte Tensid ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Ethoxylaten, Polyethylenglykolen und Fettamin-Oxethylaten.
- Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei der Gehalt des Polymers in der in der Stufe a) hergestellten Lösung 0,1 bis 5 Gew.-% beträgt.
  - Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei der Tensidgehalt der in den Stufen (b) bzw. (e) eingesetzten Tensidlösung 0,01 bis 5 Gew.-% beträgt.
- 11. Verfahren nach einem der voran stehenden Ansprüche, wobei die Größe der dispergierten Polymerteilchen in der hergestellten Dispersion im Bereich von 10 bis 800 nm liegt.
  - 12. Dispersion eines steifkettigen, konjugierten, in organischen Lösungsmitteln unlöslichen Polymers in einem wässrigen oder organischen oder wässrigorganischen Dispersionsmedium, wobei die Größe der dispergierten Polymerteilchen im Bereich von 10 bis 800 nm liegt.
  - 13. Dispersion nach Anspruch 12, wobei das Dispersionsmedium im Wesentlichen aus Wasser oder einer Mischung aus Wasser und einem mit Wasser mischbaren organischen Lösungsmittel besteht.
- 14. Verwendung einer Dispersion nach einem der Ansprüche 12 oder 13 zur Herstellung eines dünnen Films eines steifkettigen, konjugierten Polymers.
  - 15. Verwendung einer Dispersion nach einem der Ansprüche 12 oder 13 zur Herstellung eines elektronischen Bauelements.

16. Verwendung nach Anspruch 15, wobei das elektronische Bauelement ein Feldef- fekttransistor, eine organische Leuchtdiode oder eine photovoltaische Zelle ist.

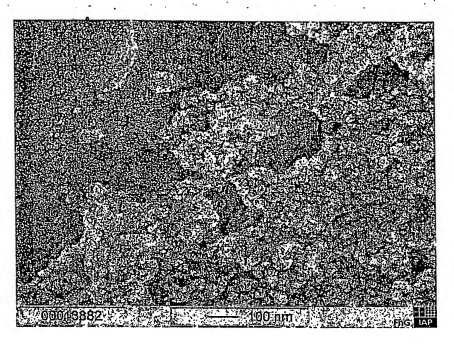


Fig. 1

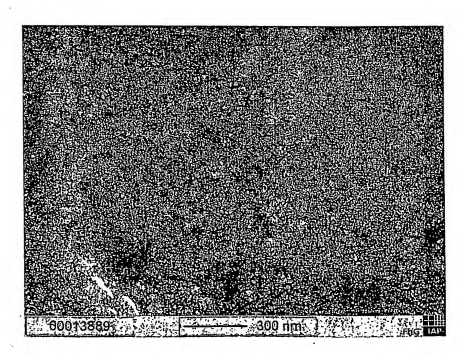


Fig. 2

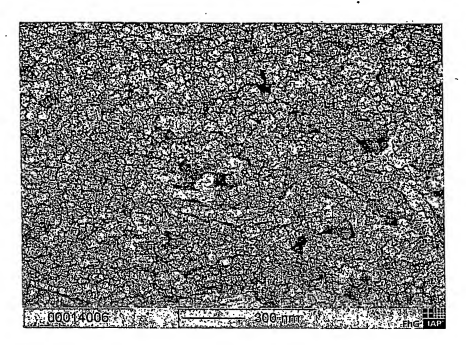


Fig. 3

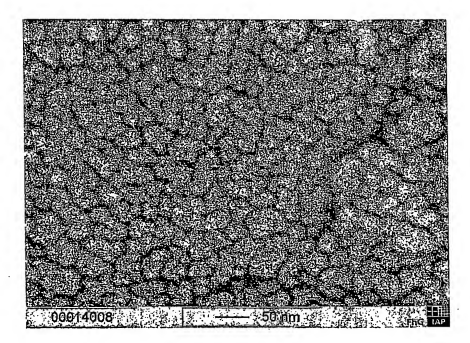


Fig. 4

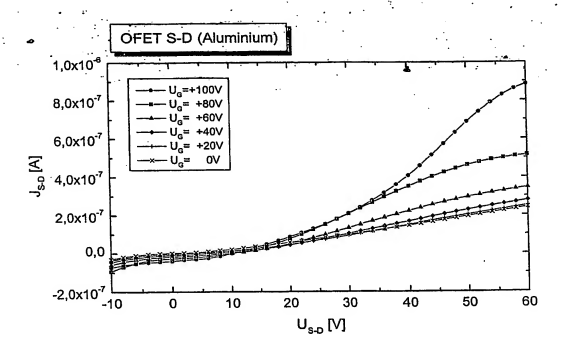


Fig. 5

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP2004/004839

A CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER C08J3/00 C08J3/07, C08L79/0 C08G61/12	04 C08L79/06 C08G	61/00		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification COSJ COSL COSG	on symbols)			
-	•				
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se	earched		
	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	)		
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.		
Α	US 4 963 616 A (JENEKHE SAMSON A) 16 October 1990 (1990-10-16) column 8, line 10 - column 10, li claims 1-27		1–16		
Α	US 5 114 610 A (JENEKHE SAMSON A 19 May 1992 (1992-05-19) column 7, line 45 - column 8, linclaims 1-33		1-16		
Furti	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in	п аппех.		
° Special ca	tegories of cited documents:	STS lates described to the			
*A* docume	ant defining the general state of the art which is not	<ul> <li>Telater document published after the interior or priority date and not in conflict with</li> </ul>	the application but		
consid	ered to be of particular relevance locument but published on or after the international	cited to understand the principle or the invention			
tuing a	ate	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot	be considered to		
which is cited to establish the publication date of another					
diation	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an involve and involve	rentive step when the		
other r	neans	ments, such combination being obviou in the art.	is to a person skilled		
later th	int published prior to the international filing date but an the pdority date claimed	*&* document member of the same patent if	family		
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear			
5	October 2004	13/10/2004			
Name and n	Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  Authorized officer				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Kiebooms, R	ļ		

# . INTERNATIONAL SEARCH REPORT

oformation on patent family members

Per/EP2004/004839

1	Patent document cited in search report		Publication date	. 69	Patent family member(s)	1	Publication date	-	
	US 4963616	Α	16-10-1990	NONE				***	7,
	US 5114610	A	19-05-1992	NONE		 			

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzelchen
PC1/EP2004/004839

A. KLASSIF	TZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		
ÎPK 7	TZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08J3/00 C08J3/07 C08L79/04	C08L79/06 C08G6	1/00
	C08G61/12		
•		<b>9</b> .	
Nach der Inti	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	fikation und der IPK	
B. RECHEF	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole	,	-
IPK 7	C08J C08L C08G		
1			
Pachamhier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	eit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Hechelotten	te abor mont zum mindostpratoton generonde verendingen, een		
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwendete S	suchbegriffe)
FDA Tai	tonnal UDI Data PAI		į
EPO-III	ternal, WPI Data, PAJ		•
i			i
			. 1
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Α	US 4 963 616 A (JENEKHE SAMSON A)		1-16
	16. Oktober 1990 (1990–10–16)		1
1	Spalte 8, Zeile 10 - Spalte 10, Ze	ile 32·	
	Ansprüche 1-27	116 32,	1
	Alispi delle 1-27	}	
Ι .	US 5 114 610 A (JENEKHE SAMSON A	FT ALL	1-16
J A	19. Mai 1992 (1992–05–19)	LI AL)	1 10
}		110 50.	
	Spalte 7, Zeile 45 - Spalte 8, Ze	11e 50,	
	Ansprüche 1-33		
ľ			
			i
			l
1			·
1			
1			
	<del></del>		
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	*	T Spätere Veröffentlichung, die nach den	internationalen Anmeldedatum
	entlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert,	oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kolfidiert, sondern nu	t worden ist und mit der
aberi	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Erfindung zugrundellegenden Prinzips	oder der ihr zugrundellegenden
'E' älteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Beder	utung, die heanspruchte Erfindung
"L" Veröffe	entlichung, die geelanet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	kann allein autgrund dieser Veröffentlich	chung nicht als neu oder auf
schei	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigkeit beruhend beirra	achtet werden
0 1102	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erfinderischer Tätigi	keit beruhend betrachtet
	eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	l einer oder mehreren anderen Verhindung gebracht wird und
'eine t	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für einen Fachmann	nahellegend ist
dem l	entlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	n Patentfamille ist
Datum des	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Re	echerchenberichts
1		•	
	5. Oktober 2004	13/10/2004	
	7. OKOODCI 2004		
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	•
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Kiebooms, R	
L	Fax: (+31-70) 340-3016	Kiesooms, K	

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichausen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aklenzeichen
PC1/EP2004/004839

ê	lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
	US 4963616	Α	16-10-1990	KEINE			•
	US 5114610	Α.	19-05-1992	KEINE	•		

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
A FADED PEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнер.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.